

19 FEDERAL REPUBLIC OF GERMANY



GERMAN PATENT AND TRADEMARK OFFICE **Unexamined Patent Application** DE 101 32 147 A1

51 Int. Cl.7: C 12 O 1/04

C 12 Q 1/68 // (C12Q 1/68.C12R 1:01)

- 21 Application number: 22 Filing date: 43 Date laid open for public inspection:
- 101 32 147.3 July 3, 2001
- February 6, 2003

71 Applicant:

Universität Leipzig, 04109 Leipzig, DE

74 Representative:

Nenning, P., Dipl.-Chem. Dipl.-Jur. Dr.rer.nat. Dr.jur., 04275 Leipzig

72 Inventor:

Eschrich, Klaus, Prof. Dr., 04277 Leipzig, DE: Rupf. Stefan, Dr., 04275 Leipzig, DE

The following information is taken from documents filed by the applicant.

Application for examination in accordance with \$44. German Patent Act has been filed.

Method for rapid quantitative determination of eubacteria





@ BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

# ® Offenlegungsschrift

<sub>®</sub> DE 101 32 147 A 1

101 32 147.3 (21) Aktenzeichen: 3. 7.2001 ② Anmeldetag:

(3) Offenlegungstag:

f Int. Cl.7: C 12 Q 1/68 C 12 Q 1/04 // (C12Q 1/68,C12R 1:01)

(7) Anmelder:

Universität Leipzig, 04109 Leipzig, DE

(14) Vertreter:

Nenning, P., Dipl.-Chem. Dipl.-Jur.Dr.rer.nat.Dr.jur., 04275 Leipzia

② Erfinder:

6 2.2003

Eschrich, Klaus, Prof. Dr., 04277 Leipzig, DE; Rupf, Stefan, Dr., 04275 Leipzig, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(A) Verfahren zur schnellen quantitativen Bestimmung von Eu-Bakterien

#### Reschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein schnelles, kostengünstiges Verfahren zur Bestimmung der Gesamtzahl von Eubakterien sowie der Anzahl von Eubakterien einzelner Spezies.

5 [0002] Es ist bereits bekannt, Ebubakterien nachzaweisen und ihre Zahl zu erfassen. Im allgemeinen erfolgt dabei keine Differenzierung der Bakterienspezies, Diese ist nar mittels spezifischer weiteret, praftell oder nachfolgend durchgefültet ren Ansitzer möglich. So hat das Kultivieren von Bubakterien auf Nührmedien den Nachteil, das viele Bakterienarten gar nicht angesprochen und zum Wachstum veranladt werden. Die Ursache liegt in der mangelnden Eigung der verfügbaren Nährmedien. Viele Bakterienarten wachsen nur recht und sehlecht, was auch auf die bisher unzureichende Erforsehung der Kultivierungsbedingungen für viele Bakterien zurückszuführen.

[0003] Für die quantitative Erfassung einzelner Bakterienspezies ist weiterhin die Unspezifikit der Nährmedien nachteilig. Mehrere Kelmspezies wachsen mit sähnlicher Intensität und verhindern eine Differenzierung. Es können auch nicht alle gewünschlen Spezies erfalst werden, weit ehen untebende, unbeschädigte Zellen wachsen, während die anderen aus einem Nachweis herausfallen. Dazu kommt, daß die Stoffwechselprodukte der einen Spezies das Wächstum der anderen söten können, so daß ein weitere Meßergebnisverfülschung Platz greift.

[0004] Nachheilig sind auch Zeinbedarf und Kosten. Der Zeinbedarf resultiert aus der gegebenen Geschwindigkeit der Zellvermehrung, die Kosten aus der Notwendigkeit der Verwendung spezieller Substrate, dem Einhalten spezifischer Kulturbedingungen und der Pflege der Kulturben, die apparativen und personellen Aufwand erfordert.

[0005] Ein Teil der Bakterien darf aus Gründen crlassener Vorschriften nur mit Testkits untersucht werden. Diese sind 20 teuer. Der Ausweg wäre das Durchführen der Arbeiten in einem zertifizierten Labor. Das ist noch teurer und für Routineuntersuchungen nicht mehr denkbar.

[0006] Es ist weiterhin bekannt, Eubakterien durch Phasenkontrast- und/oder Dunkelfeldmikroskopie nachzuweisen und zu bestimmen.

[0007] Das hat aber den Nachteil, daß die Identifizierung subjektiv verflischt ist. Ursache dafür ist die Beurteilung des Gesichstießeis im Mikroskop durch einen zwar erfahrenen Mikrobiologen, der aber doch auf visuelle Weise arbeitet mit den daraus resultierenden Fehlerquellen. Auf diese Weise können Gruppen von Bakterienspezies identifiziert werden, meist keine inzelnen Arten. Der Grund ist in der habituellen Ähnlichkeit der Untersteutungsobjekte zu sehen. Nachteilig ist weiterhin, daß der Analyt nur im status quo untersucht werden kann. Das kommt daher, daß unter den Analysebedingungen die Bakterien nicht weschen können.

30 [0008] Weiterhin sind Arbeiten bekannt geworden, Eubakterien über ihre Stoffwechselprodukte zu identifizieren. Alierdings sind wiele Bakterien son icht zu erfassen. Das liegt daran, daßt nur ein begranze Anzallu von Sühmmen und Arten spezifisch nachweisbare Stoffwechselprodukte freiserzt. Dies wiederum führt dazu, daß Gruppen von Bakterien flaisch positiv erfalt werden, weil verwander Arten auch Bhinliche Stoffwechselprodukte ausseheident. Und eine Quantifizierung der Bakterien über ihre Stoffwechselprodukte ist gleich gar nicht möglich, weil die Intensität des Stoffwechsels sweder steuenbar noch reproducierbu ist.

[0009] Es ist darüber hinaus bekannt, Eübakterien mit immunologischen Methoden nachzuweisen. Diese Methoden sind teuer. Ursache ist das notwendige Verwenden polyklonaler Antikontikenst der monoklonaler Antikhenge, die nur unter hohem Zeit- und Mitteleinsatz selbst herzustellen oder teuer zu erwerben sind. Diese Methoden haben sich daher nicht allgemein durchsetzen können. Eine Quantifizierung einzelner Bakterienspezies mittels immunologischer Methoden ist on urbedigt mehglich, da die Espression von Antigenen starken Schwankungen unterliegen kann. Pier eine Erfässung der Gesamtbakterienzahl eignen sich immunologische Verfahren wegen der hohen Spezifität der Antikörper prinzipiell nicht.

[0010] Schließlich sind nukleinsäurebasierte Methoden bekannt. Diese werden in Hybridisterungsmethoden und in Potymeraseketenneaktion (PCI). Verfahren unterschieden. Die Hybridisterungsmethoden seizen die Kenntis geeignete, so meist mehrere hundert Basenpaare langer Zielsequenzen voraus. Bisher zeigt sich, daß die erreichte Sensitivität der Hybridisterungswerfahren unzureichend ist. Die Ursache liegt darin, daß nur die gerade vohandene Zahl von Bakteren nachgewiesen wird und keine Vermehrung des Analyten geschieht. Die bisher eingesetzten sckundären Verstärkungsmittet sind störanfällig und verhindern letztlich eine ausreichend genaue Quantifizierung. Hohe Sensitivität ist nur durch radioaktive Methoden zu erreichen. Die Begleitunsstände aber sind eine aufwendige Methodik und Schwierigkeiten bei die en aufwendige Methodik und Schwierigkeiten bei der aufwendige Methodik und Schwierigkeiten bei die en aufwendig

50 Ensorgung der radioaktiven Abfälle. [0011] Die PCR setzt die Kenntnis zweier kurzer, in geei gnetem Abstand (100 bis 2000 Basenpaare) voneinander enfernter Sequenzen f
ür die Primerbindung voraus. Sie ist, neben der Kultivierung, die einzige Keinmachweismelhode, bei der eine Vermehrung des Analyten erfolgt. Der Keinmachweis erfolgt über die Amplifikation der Zeisequenz (Templace). Die PCR ist primär eine qualitative Methode. Zwischen Templace und Produktnenge besteht ein extrem inhibit.

po lack). Die PLK ist primar eine quantative Nettooe. Zwischen lempate: und revoutineige bestent eine Austein incuninearet, von zahlreichen, experimentell sehwer kontrollichrane Einfludgrößen bestimmter Zusammenhang. Daber erlaubt die PCR beim Bakkeriennaehweis nur eine ju/nein-Antwort, bestenfalls eine halb-quantitutive Abschätzung der Keimmengen, jodoch keine Quantifizierung. Die Kombination von hoher Sensitivität und felhender Quantifizierung keine führt leicht zu falsch-positiven Ergebnissen. Damit ist die PCR für den Nachweis von Bakterien oft zu empfindlich und has sich deshalb bisher in der Praxis nieht durchsetzen Kömen. Die Anweschheit von PCR-Inhibitoren (Hemmstoffen der 50 Taq-Polymerase) in den zu untersuchenden Proben führt zu einer verringerten Sensitivität bis hin zu falsch-negativen Er-

50 Taq-Polymerase) in den zu untersuchenden Proben führt zu einer verringerten Sensitivität bis ihn zu falsch-negativen Ergebnissen. Nur hocherinen DNA ist mit Sicherheit feir von PRE-Hemmstoffen, Proben aus Medzizu, Nurwelt oder Biotechnologie enthalten oft PCR-Hemmstoffe (z. B. Blut, Biter, Sebwermstellionen). Durch Reinigungsschritte können ebenfalls Hemmstoffe der PCR in die Probe gelangen. Auch kann man nie sicher sein, das verfügbare kommerzielle Reinigungs-Kits dieses Problem lösen und alle Hemmstoffe besenfigen bzw. keine neuen hinzufügen. Das Problem wird einen der PCR in der

32 zig von Methoden der kompetitiven PCR gelöst, bei denen der Probe eine zur bakteriellen Zielsequenz homologe oder heterologe Kompetior-DNA zugesetzt wird. Bei annähend gleisten Amplifikationenflizienz kann aus dem Verhältnis der Amplifikatmengen von Probe und Kompetitor auf das Verhältnis der eingesetzten Templatemengen, und aus der bekannten Kompetitortemplatemenge auf die Probentemplatemenge gesehlossen werden. Kompetitive PCR ist damit ein

weniger störanfälliges und echt quantitatives Verfahren zur DNA-, und damit auch zur Bakterienbestimmung.

[0012] Klassische qualitative und quantitative PCR-Methoden sind zeitaufwendig. Dies betriffs sowchl die DNA-Amplifikation als auch den Nachweis bzw. die Quantifizierung der PCR-Produkte, die z. B. durch Agaroszgelelektrophoresse, Elbitdumbormidanfärbung und Videodensitometrie erfolgen. Für Bakteriennachweise und -quantifizierungen, deren Brgebnisse aus medizinischen oder, bei biotechnologischen Analysen, prozeßtechnologischen Gründen möglichst schnell vorlienee milsen, ist der Zeitbedarf von mindestens einem Arbeitstag oft unakzerpabel.

[00.13] Is existieren Verfahren der "neal time" PCR, bei denen dem PCR-Ansatz ein geeigneter Fluoreszenzfarbstoff, z. B. SYBR (freen I. zugestzt und die Enstehung der Amplifikate während der PCR mittels fluoreszenzgrüscher Verfahren bereits während der PCR neren I. zugestzt und die Enstehung der Amplifikate unscheglagerte Analytik oder wird stark vereinfacht. Im Falle des Light/yeler der Firms Roche Diagnosties ist auch die PCR deutlich schneller als auf Blockthermocyelem, weil in Glaskapillaren amplifiziert wird, die einen schnelleren Wärmeübergang erlauben als die sonst üblichen Plastite/brichen.

[90.44]. Nichen dem Nachweis über SYBR (freen I (Wittwer et al., 1997) ist beim Light/yeler auch ein Produktunch weis über soquenarzerichte. Sonden möglich. Nach dem Prinzip des Priversetzen-Resonarz-Energie-Transfers (FRET) ist bei Nutzung von zwei entsprechend modifizieren Oligonukleotiden, die als Hybridisierungssonden verwendet wer to den, eine sequenzepazeifische Detektion von PCR-Produkten möglich (Wittwer et al., 1997). Bei dieser Mehnde binden die heiden Oligonukleotide nebeneinander (Picad-to-tail) wührend der Annealingshase der PCR innerhalb der amplifizieren Sequenz bis S-Sonde ist mit Tueusesche am 3-Toden donflöriser, während die 3-Sonde Light/yeler-Red 640 am 3-Toden donflöriser, während die 3-Sonde Light/yeler-Red 640 am 3-Toden donflöriser, während die 3-Sonde Light/yeler-Red 640 am, was danach ein messbares Lichtsignal einer längeren Wellenlänge aussender Obwehl dieser Mehode ein sehr hobe Sensitivist und Spezifiktia urbwiest (föckert et al., 2000), ist die Herstellung der Sonden problematisch. Es müssen für jedes Template spezifische Sonden entworfen und synthetisiert werden. Dies ist mit holen Kosten und großen experimenzellen Aufwand für das Testen und Optimierender Sonden verhunden (Morrison et al., 1998). Steuerwald et al., 1999). Oft müssen mehrere Sondenpaare getestet werden, bevor ein geeignetes Paar zegefunden wird.

[0015] Der Light(Cycler ist, über eine kinetische Analyse der PCR, zur Quantifizierung von DNA geeignet. Eftr eine Quantifizierung von Bakterien oder zur Quantifizierung von DNA in biologischen Proben, die PCR-Inhibitoren enthalten können, eignet sich diese Verfalten jedoch nicht, die senicht auf kompetitiver PCR beruht, und damit gegenüber Proberverurreinigungen empfindlich ist (Rupf et al. 2001, s. o.). Kompetitive PCR auf dem Light(Cycler bei kinetischer Quantifizierung der Produktie sit prinzipiell möglich, erfordert baet den Einsatz von zwei Paraen von Hybridisierungssonden und eine Optimierung der Analytik hinsichlich beider Sondenpare. Dies ist teuer und extrem zeitaufwendig. Wohl deshalb wurden bisiter keine ounntiativen competitiven PCRs auf dem Light(Cycler publiziert.

[0016] Die Erfindung hat das Ziel, eine einfache, schnelle und kostengünstige Methodik anzugeben, nach der Eubakterien, deren DNA oder RNA auf dem LightCycler sicher, d. h. auch in biologischen Proben, die PCR-Inhibitoren enthalten können, uauntiativ bestimmt werden können.

35

[0017] Die Aufgabe ist darin zu sehen, in Ausgangsproben völlig unerschiedlicher Herkunft, zum Beispiel in humanem Gewebe, in Blut, in Sputum, in Speichel aber auch in Lebensmitteln (z. B. Bier). Abwasser, Kompostabluft und der gleichen nach eventueller Aufreinigung der Proben Eubakterien mit Hilfe der "real time" PCR-Technologie quantitativ zu bestimmen. Die Bestimmung soll scholle dröglen, Hybridisterungssonden nicht erforderlich sein.

[0018] Dabei soll eine Gesamibestimmung der Bakterien ebenso möglich sein wie der Einzelnachweis und die entsprechende Bestimmung einzelner Bakterienspezies. Jedermann soll den Bakterientest durchführen können, unabhängig von der Pathogenität der nachzuweisenden Ernege.

[0019] Die Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß wie folgt verfahren wird.

[0020] Von den verschiedenen methodischen Varianten der quantitativen PCR wird die kompetitive qPCR mit heterologem inneren Standard als Grundlage gewählt. Eine solche qPCR-Methode wird zur Bestimmung der Gesamtbakterienzahl verwendet (Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe). Dazu werden zu hochkonservierten Teilsequenzen in den 16S rRNA-Genen von Eubakterien zwei komplementäre PCR-Primer (Vorwärts- und Rückwärts-Primer) synthetisiert. Mit diesen Primern ist ein PCR-Nachweis von Eubakterien unterschiedlicher Spezies möglich (Rupf et al., 1999a). Dagegen werden mit Archae-Bakterien und Eukaryonten keine Amplifikate erhalten. Zur 50 Gewinnung des heterologen Kompetitors wird eine eukaryontische DNA-Sequenz, die den 16S rDNA-Sequenzen völlig unähnlich ist und einen um 2-3°C vom Schmelzpunkt der Amplifikate der Eubakterien-DNA verschiedenen Schmelzpunkt aufweist, so in die Multikloningstelle eines geeigneten Plasmids kloniert, daß flankierend leicht die Bindungsstellen für die zur Amplifizierung der bakteriellen DNA verwendeten Primer eingebaut werden können. Dies geschieht, indem vor bzw. hinter dem eukaryontischen Insert durch Verdau mit jeweils zwei Restriktasen, die im Plasmid nur einmal 55 schneiden, das Plasmid geöffnet wird und nacheinander jeweils ein Hybrid aus Primer und komplementärem Primer, verlängert um die Basen, die die aus den Restriktionsverdauen resultierenden Basenüberhänge ausfüllen und jeweils 5'-seitig phosphoryliert, gerichtet einkloniert wird. Mit Hilfe von M13-Primern, die außerhalb der einklonierten Primerbindungsstellen binden, kann mittels PCR unter Verwendung dieser Plasmide Kompetitor-DNA hergestellt werden, die z. B. durch UV-Spektrometrie, quantifiziert werden kann. Die Konstruktion dieser Kompetitoren ist beispielhaft für die Kompetitoren für die Quantifizierung von Eubakterien und von Streptococcus mutans in Abb. 1 dargestellt. [0021] Bei Zugabe bekannter Mengen dieses Kompetitors zu bakterienhaltigen Proben oder Proben, die Bakterien-

[10021] Ber Zugabe bekannter Mengen dieses Kompettors zu baktereinhaltigen Protein oder Protein, die BakterienDNA oder mittels reverser Transkripase aus bakterieller Total-RNA erzugute GDNA enthalten, und anschließender PCR
mit dem Vorwärts- und dem Rückwärts-Primer wird ein Amplifikatgemisch erhalten, dessen Zusammensetzung aus
PCR-Produkt von Bakterien-DNA und PCR-Produkt vom Kompetitor proportional zum Verhältnis der Molekülle von
Bakterien-DNA und Kompetitor in der Probe ist, Nach Erstellen von Bielichurven, bei denen bekannte Mengen des Kompetitors gegen eine jeweils konstante, bekannte Anzahl von Bakterien-DNA oder Bakterienzzellen türtert wird, kann aus
ein für eine unbekannte Probe ermittelten Mengenwehältnis von Proben- und Kompetitor-Amplifikat und der bekanns-

ten Menge zugesetzten Kompetitors die in der Probe vorhandene Anzahl von Bakterien-DNA-Molekülten bzw. Bakterienzen bei den DNA-Menge pro-Zelle konstant ist und die mittleer Kopienzahl der [6] rDNA-Gene pro-Zelle konstant ist und die mittleer Kopienzahl der [6] rDNA-Gene von Eubskterien bekannt ist (3,6 Klappenbach et al., 2001), erlaubt das Ergebnis eine Ermittlung der Zellzahl auch kompleker Bakteriengenische, die in ihrer Chenatigskrivt on ekiner bekannt ist.

[0022] Die Bestimmung der Mengenverhältnisse der bei der kompetitiven "real time"-PCR erhaltenen PCR-Produkte von Bakterien- und Kompetitor-DNA erfolgt erfindungsgemäß durch die Ermittlung der Flächenverhältnisse der Peaks, die bei der der PCR folgenden Schmelzkurvenanalyse erhalten werden. Die Peakflächen werden mit der Geräteinternen Software des LightCyclers ermittelt, können nach Export der Schmelzkurvendatenliste aber auch mit jeder anderen, zur Integration von Flächen unter Kurven geeigneten Software (z. B. Excel Microsoft) oder Peakfit (Jandel Scientific)) be-10 stimmt werden. Die Bestimmung der Mengenverhältnisse der bei der kompetitiven "real time"-PCR erhaltenen PCR-Produkte aus dem Flächenverhältniss der Schmelzkurvenpeaks ist neu, da vom Gerätehersteller (Roche Diagnostics) die Schmelzkurvenanalyse ausschließlich zur qualitativen Charakterisierung der PCR-Produkte (Ermittlung der Temperatur, bei dem die Schmelzkurven ihr Maximum haben = "Schmelzpunkt" der Amplifikate) empfohlen wird. Eine quantitative Analyse der Schmelzkurven wird von Roche Diagnosties nicht empfohlen, weil nicht für sinnvoll erachtet. Die Ursache 15 dafür liegt in dem Umstand begründet, daß, obgleich die Schmelzkurven aus der ersten Ableitung der Fluoreszenz gegen die Temperatur entstehen und dementsprechend die Peakfläche eines Amplifikates zu seiner Menge proportional ist, die Fläche des Schmelzkurvenpeaks von PCR-Ansatz zu PCR-Ansatz auch bei bestmöglicher Kontrolle der Reaktionsbedingungen nicht reproduzierbar ist. Die Erfindung geht davon aus, daß demgegenüber in ein und demselben PCR-Ansatz das Verhältnis der Menge von zwei Amplifikaten (Proben-DNA und Kompetitor-DNA) mit hinreichend unterschiedlichem Schmelzpunkt proportional zum Verhältnis der Peakflächen der Schmelzkurven der Amplifikate sein sollte. Das Verhältnis der Peakflächen der Schmelzkurven der Amplifikate ist leicht durch Integration der Schmelzkurvenpeaks zu ermitteln. Um die Bakterienzahl bzw. die Menge bakterieller DNA in unbekannten Proben ermitteln zu können ist es somit nötig, Eichdaten zu gewinnen, die den Zusammenhang von Peakflächenverhältnis der Amplifikate von Kompetitorund Proben-DNA und initialem Verhältnis der Template-DNA-Mengen von Kompetitor und Proben-DNA über einen weiten Bereich bekannter Proben-DNA-Mengen wiedergeben. Dazu werden bekannte Mengen bakterieller DNA mit Verdünnungsreihen des eubakterienspezifischen Kompetitors koamplifiziert und die Schmelzkurvenpeakverhältnisse der Amplifikate bestimmt. Aus den logarithmisch aufgetragenen Eichdaten (log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) gegen log(Kompetitoramplifikatpeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche)) wird mittels linearer Regression (z. B. mittels Excel (Microsoft) oder Sigmaplot (Jandel Scientific)) an die Gleichung

log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) = nlog(Kompetitoramplifikatpeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche) - k

[0023] (Bestimmung der Parameter n und k) eine Eichkurve erhalten. Nun kann der DNA-Gehalt unbekannter, experimentell identisch behandelter Proben wie folgt berechnet werden:

Moleküle Proben = DNA = 10<sup>(log)</sup>(Moleküle Kompetitor-DNA) + k - nlog(Kompetitoramplifikaspeakfläche/Probenamplifikaspeakfläche)

[0024] Die quantitative Bestimmung einzelner Bakterienspezies erfolgt mit analogen Methoden der kompetitiven P.CR. Abweichend zum obigen Vorgeben werden dabei durch Datenbandsanalyse gerade speziesspezifische Teilsequenzen im 165 rRVA-Gen des jeweiligen Bakteriums gesucht und zwei dazu komplementäre P.CR-Primer (Verwärts- und Rückwärts-Primer) synthetisiert. Die Spezifität dieser Primer wird in P.CR überprüft, die P.CR-Bedingungen entsprechend optimier.

[0025] Der Schmetzpunkt des bakterienspeziesspezifischen P.CR-Produktes wird so gewählt, daß er 2–3°C verschieden von dem des bereits für die Bestimmung der Gesambakterierands hynthetisierten Kompetioris ist. Dieser kann dam son ach Einklonieren der Bindungsstellen für die bei der speziesspezifischen P.CR verwendeten Primer als bakterienspezifischer Kompetior verwendet werden (siehe Abb. 1). Dieses Vergehen wird bevorzugt, da so mit geringstem Aufwand speziesspezifische Kompetitor verwendet werden (siehe Abb. 1). Dieses Vergehen wird bevorzugt, da so mit geringstem Aufwand speziesspezifische Kompetitoren gewonnen werden können. Wenn die Schmelzpunkte von bakterienspeziesspezifische DER-Produkt und dem für die Gesambakterienbestimmung verwendeten heterologen Kompetitor n\u00e4hre als 2°C beietanadre ligen muß ein neuen heterologer Kompetitor entwerten und synthetisient werden, der eine andere, eukaryon onische oder prokaryonische, von der des Zielbakteriums verschiedene, DNA-Sequenz enth\u00e4lt, die als Siemplate f\u00fcrut die Synthese des heterologen Kompetitors dienen geschieht nanlog zu dem f\u00fcr die Gesambakterienbestimmung beschriebenen Verfahren mit dem Unterschied, daß die Bindungsstellen f\u00fcr die f\u00fcr die Gesambakterienbestimmung beschriebenen Verfahren mit dem Unterschied, daß die Bindungsstellen f\u00fcr die f\u00fcr die Gesambakterienbestimmung beschriebenen Verfahren mit dem Unterschied, daß die Bindungsstellen f\u00fcr die die f\u00fcr die Steptenbeschen PCR verwenden.

zies, die in ihrer Genauigkeit von keiner bekannten Methode übertroffen wird.

[0027] Die Bestimmung der Mengenverhältnisse der bei der "real time"-PCR erhaltenen PCR-Produkte von Bakterien-

und Kompetior-DNA erfolgt analog zu dem für die Gesauthskterienbestimmung beschriebenen Verfahren durch die Ermittung der Hächenverhältnisse der Peaks, die bei der der KP (8 logtenden Schmelzkurvenanalyse erhalten werden. Zur Esstellung von Eichkurven werden bekannte Mengen DNA der jeweiligen Spezies mit Verfühnungsveihen des speziesspezifischen Kompetitors konapflichten und die Schmelzkurvenpaskverhältnisse der Ampflikate bestimmt, Aus den logarithmisch aufgetragenen Eichdaten (log(Kompetitor-DNA)(froben-DNA) gegen log (Kompetitor-ampflikatpeaskflake/Probenanpflikatpeaskflake/Probenanpflikatpeaskflake) werden, wie oben für Eibaksterien beschrieben, die Parameter und te rhalten. Nun kann der Gehalt an Bakterien der jeweiligen Spezies, bzw. deren DNA, in unbekannten, experimentell identisch behandelten Proben, dernafals analog zur oben beschrieben, die Eibaksterien, ermitielt werden.

[0028] Spezies spezifische Methoden der kompetitiven "real-time"-PCR wurden bisher für mehrere zahnbetterkrankungsrelevante pathogene Bakterien entwickelt. Sie eignen sieh jedoch prinzipiell zur Quantifizierung aller 10 Eubakterien, für die 16S (FRNA-Gensequengen bekannt sind.)

[0029] Im folgenden wird das erfindungsgemäße Verfahren in Ausführungsbeispielen erläutert.

## 1. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Summe

15

20

25

50

55

Vorwärsprimer (Babactlo): ACTACTTUCCAGCAGCC
Rückwärsprimer (Babactlo): AGTACTTUCCAGCGTATCTAATCC
Oligonukleotid 1: AATTACTACGTGCCAGCAGCCTATCC
Oligonukleotid 2: AGCCTACCAGGTAGCT
Oligonukleotid 3: AGCCTGGCTACCAGGTATCT
Oligonukleotid 3: AGCCTGGCTACCACAGGTATCTAATCCTGCA
Oligonukleotid 4: GGATTAGATACCCTTCGTACTTCC
MI3-Vorwärsprimer (M13)6: GTAAAACCACCAGCT

M13-Rückwärtsprimer (M13re): AACAGCTATGACCATGA

#### 1.1. Synthese des heterologen Kompetitors

[0030] Zur Herstellung des heterologen Kompetitors muß eine DNA ausgewählt werden, die einen deutlich (um 2-3°C) anderen Schmelzpunkt als die PCR-Produkte der Ziel-DNAs der Bakterien besitzt. Um diesen Kompetitor problemlos auch für die Quantifizierung anderer Prokaryonten einsetzen zu können, bietet es sich an, eine eukaryontische DNA-Sequenz zu wählen. Ein cDNA-Fragment der Menschenleber-Fruktose-1,6-bisphosphatase cDNA (228 Bp), das in dem Vektor pGEM-T (Promega) kloniert vorliegt (Plasmid pHmfbp), wird für diesen Zweck verwendet. Um diese DNA als Template für die Synthese des Kompetitors benutzen zu können, müssen zunächst die Sequenzen der Primer, die zur Amplifizierung der bakteriellen Ziel-DNAs dienen, an 5'- und 3'-seitig des Menschenleber-FBPase-cDNA-Fragments in den Vektor gerichtet eingebaut werden. Um die Bindungsstelle des Vorwärtsprimers einzubauen wird das Plasmid mit den Restriktionsenzymen EcoRI und KpnI geschnitten und dephosphoryliert, während zwei Oligonucleotide, 35 von denen eines dem Vorwärtsprimer entspricht, der 5'-seitig um die durch EcoRI und 3'-seitig um die durch KpnI erzeugten 4-Basen-Überhänge verlängert wurde (Oligonukleotid1), das andere zum Vorwärtsprimer komplementär ist (Oligonukleotid2), phosphoryliert und hybridisiert werden. Es folgt eine Ligation des linearisierten Plasmids mit dem Oligonucleotidhybrid unter Verwendung von T4-DNA-Ligase. Die Bindungsstelle des Rückwärtsprimers wird nach dem Verdau des zuvor erhaltenen Plasmids mit PstI und Hind III mittels der gleichen Methode eingebaut (Oligonukleotide 3 und 4). Mit M13-Vorwärts- und -Rückwärtsprimer wird im Blockthermocycler eine PCR unter Verwendung des so gewonnenen Plasmids pLCCEubact, dessen Sequenz vorher mittels DNA-Sequenzierung überprüft wurde, als Template durchgeführt. Die Klonierungsstrategie ist in Abb. 1, linker Teil, dargestellt.

[0031] Reaktionsbedingungen: Ansatzvolumen: 50 ul

Primerkonzentration: je 40 pmol/Ansatz dNTPs; je 2.5 nMol/Ansatz

Magnesiumchlorid: 0,1 μMol/Ansatz Puffer: 5 ul 10 × Taq-Puffer

Template: 1 ng pLCCEubaet Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems)

Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems)
Temperaturprofil: initiale Denaturierung: 10 min 95 □ C

Zyklen:

Denaturierung: 1 min 95 □C Annealing: 1 min. 55°C Extension: 1 min 72 □C

Anzahl: 35

Final Extension: 10 min 72 □ C

[0032] Nach Reinigung mittels PCR-Purification-Kit (Qiagen) und analytischer Agarosegelelektrophorese mit Eithidumbromidanfärbung und Durchlichtflüoreszenzkontrolle der Homogenität und des Modekulargewichtes des PCR-Produktes wird die DNA-Konzentration des Kompetitors durch Absorptionsnessung bei 260 nm ernüttelt.

# 1.2. Synthese der Standard-Proben-DNA

[0033] Zur Herstellung der Standard-Proben-DNA wird mit Hilfe von Vorwärts- und Rückwärtsprimer und unter Verwendung von Escherichia coli-DNA im Blockthermocycler eine PCR durchgeführt.

[0034] Reaktionsbedingungen:

Ansatzvolumen: 50 µl Primerkonzentration: je 40 µmol/Ansatz dNTPs; je 2,5 nMol/Ansatz Magnesiumchlorid: 0,1 µMol/Ansatz 5 Puffer: 5 µl 10 × Taq-Puffer Template: 1 ng E. coli DNA Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq Gold (Applied Biosystems) Thermocycler: GeneAmp 2400 (Applied Biosystems) Temperaturprofil: initiale Denaturierung: 10 min 95□C

10 Zvklen:

Denaturierung: 1 min 95 □C

Annealing und Extension: 1 min 66□C

Anzahl: 35

Final Extension: 10 min 66 □ C

[0035] Das PCR-Produkt wird in pGEM-T (Promega) kloniert. Mit M13-Vorwärts- und -Rückwärtsprimer wird im Blockthermocycler eine PCR unter Verwendung des so gewonnenen Plasmids pEubact, dessen Sequenz vorher mittels DNA-Sequenzierung überprüft wurde, als Template durchgeführt.

### Reaktionsbedingungen: wie unter 1.1

[0036] Nach Reinigung mittels PCR-Purification-Kit (Qiagen) und analytischer Agarosegelelektrophorese mit Ethidiumbromidanfärbung und Durchlichtfluoreszenzkontrolle der Homogenität und des Molekulargewichtes des PCR-Produktes wird die DNA-Konzentration der Standard-Proben-DNA durch Absorptionsmessung bei 260 nm ermittelt.

#### 1.3. Ermittlung einer Eichkurve

[0037] Um Eichkurven zu erhalten werden im LightCycler Serien von PCRs unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärtsprimer durchgeführt, bei denen jeweils bekannte Mengen Standard-Proben-DNA mit unterschiedlichen bekannten Mengen des Kompetitors in Gegenwart von SYBR Green I koamplifiziert werden.

[0038] Reaktionsbedingungen: Ansatzvolumen: 20 ul

Primerkonzentration: je 0,5 µM

LightCycler DNA Master SYBR Green I (Roche Diagnostics): 2 µ1

Magnesiumchlorid: 6 mM

35 Template: Kompetitor- und Standard-Proben DNA unterschiedliche, bekannte Mengen: 2-4 ul

Taq-Polymerase: 1.25 U Ampli-Taq (Applied Biosystems) Thermocycler: LightCycler (Roche Diagnostics)

Temperaturprofil: initiale Denaturierung: 0 Sek. 94 □ C

40 Zyklen;

25

Denaturierung: 0 Sek. 94 □ C Annealing: 10 Sek. 55°C

Extension: 20 Sek. 72 □C Temperature transition: 20°C/Sek.

45 Anzahl: 45

#### 1.4. Analyse der PCR-Produkte

[0039] Die Schmelzkurvenanalyse erfolgt mittels kontinuierlicher Fluoreszenzmessung zwischen 65 und 94°C bei ei-50 ner Transitionsrate von 0,1°C/Sekunde. Die Schmelzkurvenmaxima dienen der Identifizierung der Peaks der Amplifikate von Kompetitor (85.5°C) und Standard-Proben-DNA (88.5°C). Die Integration der Schmelzkurvenpeaks erfolgt mit Hilfe der LightCycler-Software.

[0040] Die Flächen der Peaks der Amplifikate von Kompetitor und Standard-Proben-DNA werden durcheinander dividiert.

#### 1.5. Erstellen der Eichkurven

[0041] Logarithmische Auftragung der Eichdaten (log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) gegen log(Kompetitoramplifikatpeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche)). Ein Beispiel ist in Abb. 2 gezeigt. Mittels linearer Regression an die 60 Gleichung

log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) = nlog(Kompetitoramplifikatpeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche) - k

erfolgte die Bestimmung der Parameter n und k, die zur Ermittlung der Eichgerade dienten.

#### 1.6. Quantitative Bestimmung von Eubakterien

wie unter 1.3, aber anstelle der Standard-Proben-DNA 2 ul bakterienhaltige Probe.

[0042] Analyse der PCR-Produkte wie unter 1.4.
[0043] Ermittlung des Ouotienten der Flächen der Schmelzkurvenpeaks der Amplifikate von Kompetitor und Bakterien-DNA nach Koamplifikation der Probe mit mehreren bekannten Kompetitormengen analog zu 1.5, jedoch unter Verwendung der Probe anstelle der Standard-Proben-DNA.

[0044] Ermittlung der Bakterien-DNA-Menge der Probe aus

Moleküle Bakterien-DNA = 10(log(Moleküle Kompetitor-DNA) + k - nlog(Kompetitoranaplifikstpeakflä che/Probensmplifikatpeakfläche)

[10045] Bildung des Mittelwertes aller auswertbaren (innerhalb der Eichkurve liegenden) Einzelergebnisse.

[0046] Ermittlung der Gesamtbakterienzahl durch Division des Ergebnisses durch 3,6 (mittlere Kopienzahl der 16S rRNA-Gene der Eubakterien).

[0047] Beispiel: Mit der zum Patent angemeldeten kompetitiven "real time"-PCR-Methodik wurde in Suspensionen zweier humaner Stuhlproben der totale Bakteriengehalt zu 2.4 × 109 und 0.7 × 109 Zellen/inl bestimmt. Mittels konventioneller kompetitiver PCR (nach Rupf et al., 1999a) wurden 3.4 × 109 and 1 × 109 Zellen/ml gefunden. Die Übereinstimmung der Ergebnisse ist befriedigend.

Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies am Beispiel der Bestimmungsmethode für Streptococcus mutans

15

20

25

Vorwärtsprimer (Strmufo): GGTCAGGAAAGTCTGGAGTAAAAGGCTA Rückwärtsprimer (Strmure): GCGTTAGCTCCGGCACTAAGCC Oligonukleotid 1: AATTGGTCAGGAAAGTCTGGAGTAAAAGGCTAGTAC Oligonukleotid 2: TAGCCTTTTACTCCAGACTTTCCTGACC Oligonukleotid 3: AGCTGCGTTAGCTCCGGCACTAAGCCTGCA Oligonukleotid 4: GGCTTAGTGCCGGAGCTAACG M13-Vorwärtsprimer (M13fo): GTAAAACGACGCCAGT M13-Rückwärtsprimer (M13re): AACAGCTATGACCATGA

#### 2.1. Synthese des heterologen Kompetitors

[0048] Zur Herstellung des heterologen Kompetitors werden in das Plasmid pHmfbp (siehe 1.1.) die Bindungsstellen der S. mutans-spezifischen Vorwärts- und Rückwärtsprimer eingebaut. Dabei wird wie unter 1.1. beschrieben vorgegangen. Es entsteht das Plasmid pLCCStrmu, dessen Sequenz mittels DNA-Sequenzierung überprüft wurde. Mit M13-Vorwärts- und Rückwärtsprimer und pLCCStrmu als Template wird eine PCR durchgeführt. Die Konstruktion des S. inutans-spezifischen Kompetitors ist in Abb. 1, rechter Teil, dargestellt.

#### Reaktionsbedingungen: wie unter 1.1

[0049] Nach Reinigung mittels PCR-Purification-Kit (Qiagen) und analytischer Agarosegelelektrophorese mit Ethidiumbromidanfärbung und Durchlichtfluoreszenzkontrolle der Homogenität und des Molekulargewichtes des PCR-Pro- 40 duktes wird die DNA-Konzentration des Kompetitors durch Absorptionsmessung bei 260 nm ermittelt.

#### 2.2. Synthese der Standard-Proben-DNA

[0050] Zur Herstellung der Standard-Proben-DNA wird mit Hilfe von Vorwärts- und Rückwärtsprimer und unter Ver- 45 wendung von S. mutans-DNA im Blockthermocycler eine PCR durchgeführt.

#### Reaktionsbedingungen: wie unter 1.2

[0051] Das PCR-Produkt wird in pGEM-T (Promega) kloniert. Mit M13-Vorwärts- und -Rückwärtsprimer wird im 50 Blockthermocycler eine PCR unter Verwendung des so gewonnenen Plasmids pStrmu, dessen Sequenz vorher mittels DNA-Sequenzierung überprüft wurde, als Template durchgeführt.

#### Reaktionsbedingungen: wie unter 1.1

[0052] Nach Reinigung mittels PCR-Purification-Kit (Oiagen) und analytischer Agarosegelelektrophorese mit Ethidiumbromidanfärbung und Durchlichtfluoreszenzkontrolle der Homogenität und des Molekulargewichtes des PCR-Produktes wird die DNA-Konzentration der Standard-Proben-DNA durch Absorptionsmessung bei 260 nm ermittelt.

#### 2.3. Ermittlung einer Eichkurve

[0053] Um Eichkurven zu erhalten werden im LightCycler Serien von PCRs unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärtsprimer durchgeführt, bei denen jeweils bekannte Mengen Standard-Proben-DNA mit unterschiedlichen bekannten Mengen des Kompetitors in Gegenwart von SYBR-Green I koamplifiziert werden.

#### Reaktionsbedingungen: wie unter 1.3

[0054] Abb. 3 zeigt beispielhaft die Schmelzkurven, die bei Koamplifikation gleicher Molekülzahlen (105) von für S.

mutans-spezifischem Kompetitor und Standard-Proben-DNA erhalten wurden.

[0055] Es ist mit bloßem Auge zu erkennen (und wird durch Integration bestätigt), daß die Amplifikate von Kompetitor und Standard-Proben-DNA Peaks etwa gleicher Flächen liefern.

#### 2.4. Analyse der PCR-Produkte

[0056] Die Schnielzkurvenanalyse erfolgt mittels kontinuierlicher Fluoreszenzmesung zwischen 65 und 94°C perioder ner Transitionszeit von 0,1 4°C/Scknude. Die Schnielzkurvenmaxima dienen der Identifizierung der Peaks der von Kompetitor (85,5°C) und Standard-Proben-DNA (89,5°C). Die Integration der Schmelzkurvenpeaks erfolgt mit Hilfe der Lisht/velre-Software.

[0057] Die Flächen der Peaks der Amplifikate von Kompetitor und Standard-Proben-DNA werden durcheinander dividiert.

#### 2.5. Erstellen der Eichkurven

[0058] Logarithmische Auftragung der Eichdaten (log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) gegen log(Kompetitoramplifikappeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche)). Ein Beispiel ist in Abb. 4 gezeigt. Mittels linearer Regression an die Gliechung

20 log(Kompetitor-DNA)/(Proben-DNA) = nlog(Kompetitoramplifikatpeakfläche/Probenamplifikatpeakfläche) - k

erfolgte die Bestimmung der Parameter n und k. die zur Ermittlung der Eichgerade dienten.

#### 2.6. Quantitative Bestimmung von Eubakterien

wie unter 2.3, aber anstelle der Standard-Proben-DNA 2 ul S. mutans-haltige Probe.

#### Analyse der PCR-Produkte wie unter 2.4

30 [0089] Ermittlung des Quotienten der Flüchen der Schmelzkurvenpeaks der Amplifiktate von Kompetitor und Bakterien-DNA nach Koamplifiktation der Probe mit enherven bekannen Kompetitormengen analog zu 2.5, jedoch unter Verwendung der Probe ansselle der Standard-Proben-DNA.
[0060] Ermittlung der S. mutans-DNA-Menge der Probe aus

35 Moleküle S. mutans-DNA = 10<sup>(log(Moleküle Kompetitor-DNA) + k - alog(Kompetitoramplifikatpeakflä che/Probenemplifikatpeakfläche)</sup>

[0061] Bildung des Mittelwertes aller auswertbaren (innerhalb der Eichkurve liegenden) Einzelergebnisse.

[0062] Ermittlung der S. mutans-Zellzahl durch Division des Ergebnisses durch 5 (Kopienzahl der 16S rRNA-Gene in

40 [0063] Beispiel: Tabelle I faßt die Ergebnisse der vergleichenden Quantifizierung von S. mutana Zellen in zwei verschiedenen Flüssigkulturen und drei verschiedenen humanen Speichelproben zusammen. Die Quantifizierung erfolgte mittels konventioneller kompetitiver S. mutans-spezifischer PCR (Rupf et al., 1999s), konventionelle "real time" PCR. mit kinetischer Analyse (ohne Kompetitor) und kompetitiver "real time" PCR. Es ist zu erkennen, daß im Falle reinkultwierter Zellen alle der id Mehoden gut überreinstimmende Eggebnisse liefern, während im Falle der Speichelproben nut 45 die kompetitiven Methoden anwendbar sind, während die konventionelle "real time" PCR versagt, wahrscheinlich wegen im Speichel vorhandener PCR-I shibitoren. Die kompetitive Teal time" PCR is dabei wesnellich schneller (Gesamten)

zeitbedarf 2,5 Std.) als die konventionelle kompetitive PCR (Gesamtzeitbedarf 8 Stunden).

3. Weitere Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies

[0064] Analog zu dem unter 2. beschriebenen Verfahren wurden speziesspezifische Verfahren der Quantifizierung von DNA bzw. Zellen mittels kompetitiver "real time"-PCR für

Streptococcus sobrinus

Actinobacillus actinomycetemcomitans

55 Porphyromonas gingivalis Prevotella intermedia

Eikenella corrodens Fusobacterium nucleatum

Bacteroides forsythus

Trenonema denticola

entwickelt.

25

#### Tabelle 1

Quantifizierung von S. mutans mit Hilfe konventioneller kompetitiver PCR, konventioneller "real-time"-PCR (kinetische Analyse, ohne Kompetitor) und kompetitiver "real time" PCR; 3fache Bestimmung ± Standardabweichung

	S. mutans Zellen/ml		
Probe	konventionelle	konventionelle "real	kompetitive "real
	kompetitive PCR	time"-PCR mit kinetischer	time"-PCR
		Analyse	
Flüssigkultur (1)	1.0 x 10 <sup>6</sup> ± 1.1 x10 <sup>5</sup>	1.4 x 10 <sup>6</sup> ± 2 x 10 <sup>5</sup>	0.8 x 10 <sup>6</sup> ± 2 x 10 <sup>5</sup>
Flüssigkultur (2)	1.0 x 10 <sup>5</sup> ± 1.3 x10 <sup>4</sup>	0.9 x 10 <sup>5</sup> ± 2 x 10 <sup>4</sup>	1.3 x 10 <sup>5</sup> ± 4 x 10 <sup>4</sup>
Speichel (1)	1.2 x 10 <sup>6</sup> ± 1.4 x10 <sup>5</sup>	2.1 x 10 <sup>6</sup> ± 2 x 10 <sup>6</sup>	1.0 x 10 <sup>8</sup> ± 3.5 x10 <sup>5</sup>
Speichel (2)	2.3 x 10 <sup>8</sup> ± 3 x10 <sup>5</sup>	1.4 x 10 <sup>7</sup> ± 8 x 10 <sup>6</sup>	1.7 x 10 <sup>8</sup> ± 7 x10 <sup>5</sup>
Speichel (3)	2.2 x 10 <sup>6</sup> ± 1.7 x10 <sup>5</sup>	$1.2 \times 10^7 \pm 1 \times 10^7$	1.4 x 10 <sup>6</sup> ± 5 x10 <sup>5</sup>

#### Legende zu den Abbildungen

30

55

#### Abb. 1

[9065] Klonierungsstrategie zur Henstellung der heterologen Kompetitoren für die kompetitive "real time"-PCR. Eiu 39 barteft, Eubsacres, Strunde, Strumer: PCR-Primer (siche Text), Ellmföp, Fragment der cDNA der Friktose-I,6-bisphosphatase des menschlichen Muskels, kloniert in pGEM-T (Promega); fbp: 228 Bp-Fragment der cDNA der Muskelk-Friktose-I,6-bisphosphatase.

#### Abb. 2

[10066] Elichkurven der kompetitiven "real time" P.CR zur Quantifizierung von Elubkterien in ihrer Summe. Verschieden bekannte Mengen Proben-DNA (peterolor) DNA (peterolor) D

## Abb. 3

[9067] Schmelzkurven nach Koamplifikation gleicher molarer Mengen von Proben- und Kompetior-DNA. 10<sup>th</sup> Moleküle S. mutans-spezifischer Kompetior und S. mutans-Wildyp 165 DNA wurden im Light/Cytek teamplifiziert. Schmelzkurvenpeats des Probenamplifikates (A), des Kompetiloramplifikates (B) und von Primerdimeren in der Negativkontrolle (ochne Templaje) (C).

#### Abb. 4

[9068] Elichkuren der kompetitiven "real ime" PCR zur Quantifizierung von S. mutans in ihrer Summe. Verschiedene hekannte Mengen Proben-DNA wurden mit seriellen Verdünnungen der Kompetitor-DNA (heterologer, S. mutans-spezifischer 111 Kompetitor, siehe 2.1.) im Light/Qveler koamphifiziert. Logarithmisch sind das initiale Verhältlich von Kompetitor und Probe aufgetragen. Wittels inneuer Regression wurden die Parametre der unter 2.5. augegebenen (Elichang bestimmt n = 2.6, k = -0.55.

#### Literatu

Eckert, C., Landt, O., Tabe, T., Seeger, K., Beyermann, B., Proba, J. und Henze, G. (2000) Potential of LightCycler technology for quantification of minimal residual disease in childhood acute lymphoblastic leukemia. Leukemia 14, 316-323.

- Klappenbach, J. A., P. R. Saxman, J. R. Cole und T. M. Schmidt (2001) rrndb: the ribosomal RNA operon copy number database. Nucleic Acids Res. 29: 181-184.
- Morrison, T. B., Weis, J. J. und Wittwer, C. T. (1998) Quantification of low copy transcripts by continuous SYBR-Green I monitoring during amplification. BioTechniques 24, 954-962.
- 5 Rupf, S., Merte, K. und Eschrich, K. (1999a) Quantification of Bacteria in Oral Samples by Competitive Polymerase Chain Reaction. J. Dent. Res. 78, 850–856.
  - Rupf, S., Kneist, S., Merte, K. und Eschrich, K. (1999b) Quantitative determination of Streptococcus inutans by using competitive polymerase chain reaction. Eur. J. Oral Sci. 107, 75-81 (1999).
- Steuerwald, N., Cohen, J., Herrera, R. J. und Brenner, C. A. (1999) Analysis of gene expression in single occytes and embryos by real-time rapid cycle fluorescence monitored RF-PCR. Mol. Hum. Reprod. 5 (11), 1034–1039.
  - Wittwer, C. T., Herrmann, M. G., Moss, A. A. und Rasmussen, R. P. (1997) Continuous fluorescence monitoring of rapid cycle DNA amplification. BioTechniques 22, 130–138.

#### Patentansprüche

- Verhabren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärts-Pinnern, die an in Elubakterien-DNA vorkommende Flissequenzen binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Fluoreszenzfabstoffs, dadurch gekennzeichnet, daß
- die Kompetitor-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwitrs- und Rückwätrsprimer und einem Template, das in einem Plasmid eine utsavynotische Basensequenz, deren Schmeltzemperatur um 2-3°C von der des Amplifikates der Eubakterien-DNA verschieden ist, enthillt, die von den Bindungsstellen des Vorwitzs- und Rückwitzsorimers flanktien wird, erzeuts wird.
- der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturregime unterworfen wird

15

35

- 25 und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakflächen der Sehmelzkurven ermittell wird, und anschließend aus Eichkurven, die nech dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte
  - - Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien in ihrer Sunme in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Verwärte und Rückwitzer-Frimern, die an in Eubakterien-DNA hochkonservierte Teilsequenzen der IGS DNA binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interfahrenden Plucreszenzfahstoffs, auseh Anspruch 1 daufurb gekennseichnet, daß
  - die Kompetito-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwitzs- und Rückwitrsprimer und einem Templane, das in einem Plasmid eine eukaryontische Bastenesquenz, derem Schmeltzemperatur um 2-3°C von der des Amplifikates der Babakterien-DNA verschieden ist, enthält, die von den Bindungsstellen des Vorwitzs- und Rückwitzsprimers flanktier wird, erzeuge wird,
    - der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturregime unterworfen wird und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration er-
- haltenen Peakflächen der Schmetzkurven ermittelt wird,
  und anschließend aus Eichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte
  Mengen eines mit Hilfe von Vorwärts- und Rückwartsprimer und mit E. coll DNA als Template erhaltenen Amplifikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetiories koaupsfläcter wurden, und der Logarithmus des Peakflächenverhältnisses von Probe und Kompetior gegen den Logarithmus des Molektürahlverhältnisses von Probe
  und Kompetitor aufgetragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Mo-
- und Kompetitor aufgetragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktionzentrationen und der bekannten Moleklützah des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Moleklützahl der Probet, und daraus unter Berücksichtigung der mittleren Anzahl der 16S rDNA-Kopien je Bakterienzelle (3, 6) die Anzahl der Bakterienzellen ermitteit wird.
- 3. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eubakterien einer Spezies in biologischen Proben mittels kompenitiver PCR unter Verwendung von Vorwitzts und Rückwürst Frimem, die an für diese Spezies separifische Teillses quenzen im 168 RNA-Gen binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalizerunden Putwerzeurgarbstoffs, nach Ansparuch 1 daduerhe gekennzichnet, diß
- die Kompetitor-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwärts- und Rückwärtspriner und einem Template, das in einem Plasmid eine eukaryontsiech Bassensequenz, deren Schmeltzenperatur um 2-3°C von der des Amplifikates der DNA dieser Spezies verschieden ist, enthäll, die von den Bindungsstellen des Vorwärts- und Rückewärtspriners fankiert wird, erzeut wird.
- der Ansatz einschließlich der biologischen Probe wiederholt einem Temperaturregime unterworfen wird und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakfäßehe der Schmelzkurven ermittelt wird,
- und anschließend aus Biehkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen eines mit Hilfe von Vorwärs- und Rickwartsprimer und mit genomischer DNA der Bakterienspezies als Template erhaltenen Amplitikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetitors komplitiziert wurden, und der Logarithmus des Peakflächenverhältnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molekülzahlverhältnisses von Probe und Kompetitor außertanzen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzuntzen.

tionen und der bekannten Molekülzahl des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Molekülzahl der Probe, und dransu unter Berücksichtigung der Anzahl der ISS /DNA-Kopien is Bakterienzelle dieser Spezies (falls unbekannt unter Annahme der mittleren Anzahl von 16S rDNA-Kopien in Eubakterien = 3, 6) die Anzahl der Bakterienzellen ermittelt wird.

4. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Streptococcus mutans in biologischen Proben mittels komptetier 5 PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rickwister-Frimen, die an für Streptococcus mutans spezifische Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Elluroceszenzfarbsicht, daufurch gekennzeichent, da.

die Kompetior-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung vom M13 Vorwärts- und Rückwürtsprinter und einem Emplate, das in einem Plasmid eine euksynonische Bassensequenz, deren Schwiedzetmeperatur um 3°C niedriger als die des Amplifikates der Streptococcus mutans-DNA ist, enthält, die von den Bindungsstellen des Vorwärts- und Rückwürssprinters fanktior wird, erzeugt wird, A

ader Ansatz einschließlich der biologischen Probe 45 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturerung: 0 Sek. 94°C, Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Annealing: 10 Sek. 55°C, Estension: 20 Sek. 72°C, Fluoreszenzinerung bei 72°C, Sekmelzkurvenanalyse zwischen 65 und 94°C, Tamsitionsrate 0,17°C/Sek.

und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakflächen der Schmelzkurven ermittelt wird.

und anschließend aus Elichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen eines mit Hilfe von Nerwisten und Rückwartsprimer und mit genonischer DNA aus Skroptoccus mutans als Template erhaltenen Amplifikates mit verschiederen, bekannten Mengen des Kompetitors koamplifiziert wurden, und der Logarithmus des Peakflicheurerhällinisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Monieklürahlvrchältnisses von Probe und Kompetitor aufgetragen wurde, aus dem Varhältnis der beiden Produktkonzantrationen und der bekannten Molekülzahl des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Molekülzahl der zum de daraus unter Berücksichingung der Anzahl von 5 168 TDNA-Kopien js Streptoccus mutans-

Zelle die Anzahl der Streptococcus mutans-Zellen ermittelt wird.

5. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Actinobacillus actinomycetemcomitans in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärts-Primern, die an für Actinobacillus actinomycetensconnians spezifische Teilsequenzen im 165 rRNA-Gen binden, und für die PCR erforderlichen Hills- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Pluroreszen/fastsoffs, dadurch gekennzeichnet, den

die Kompetior-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwärts- uhm Ricke- 10 wartsprimer und einem Template, das in einem Template, die vorsieht die Vorsieht der Vo

der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 45 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Annealing: 10 Sek. 55°C, Extension: 20 Sek. 72°C, Pluo-

reszenzmessung bei 72°C, Schmelzkurvenanalyse zwischen 65 und 94°C, Transitionsrate 0,1°C/Sek. und das Mengenwerhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peskflächen der Schmelzkurven ermittelt wird.

und anschließend aus Elichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen eines mit Hille von Vorwärss- und Rückwarteprimer und mit genomischer DNA aus Actinobacillus actinomycetencomitans als Template orhaltenen Amplifikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetitors koamplifiziert wurden, und der Logarithmus des Peakflächenverhältnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molektülzahlverhältnisses von Probe und Kompetitor aufgeragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Molektülzahl des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Molektülzahl der Probe, und draus unter Berücksichtigung der Anzahl von 5,1 föls TyDNA-Kopien ja Actinobacillus actinomycetemcomitans-Zelle die Anzahl der Actinobacillus actinomycetemcomitans-Zellen ermittelt wird.

witt.

6. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Porphyromonas gingivalis in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärts-Primern, die an für Porphyromonas gingivalis spezifische Teilsequenzen im 163 rRNA-Gen binden, und für der PCR erforderlichen Hills- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Fluoreszenzfarbaffs, dadurch ekennzeichnet, daß

die Kompetior-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwätts- und Rückwärspringer und einem Ennplate, das in einem Plasmid eine euksyrontische Bassesseuguenz, deren Schmelztemperatur um 3°C niedriger als die des Amplifikates der Porphyromonas gingivalts-DNA ist, enthält, die von den Bindungsstellen des Vorwätts- und Rückwärtspringers flanktier twird, erzeugt wird,

der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 45 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung; 0 Sek, 94°C, Denaturierung; 0 Sek, 94°C, Annealing; 10 Sek, 55°C, Extension: 20 Sek, 72°C, Fluoreszenzunsesung bei 72°C, Schmelzkurvenanaflyse zwischen 65 und 94°C, Transitionsrate 0,1°C/Sek.

und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakflächen der Schmelzkurven ermittelt wird,

und anschließend aus Eichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen cines nit Hille von Vorwirts- und Rückwartspriner und unit genomischer PDN aus Porphyromonas gingivalis als Template erhaltenen Amplifikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetitors komplifikatien wurden, und der Logarithmus des Peaklikähenverhällnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molekützahlverhällnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molekützahlverhällnisses von Probe und Kompetitor saufgetragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produkt-Oktozentrationen und der bekannten Molekützahl des zum PCR-Anszat zugegebenen Kompetitor salte DNA-Molekützahl der Probe, und daraus unter Berticksichtigung der Anzahl von 5.3 16s rDNA-Kopien je Porphyromonas ginipvalis-Zelle ermittelt wird.

- 7. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Prevotella intermedia in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärts-Primern, die an für Prevotella intermedia spezifische Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Fluoreszenzfarbstoffs, dadurch gekennzeichnet, daß
- die Kompetitor-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwärts- und Rückwärtsprimer und einem Template, das in einem Plasmid eine eukaryontische Basensequenz, deren Schmelztemperatur um 3°C niedriger als die des Amplifikates der Prevotella intermedia-DNA ist, enthält, die von den Bindungsstellen des Vorwärts- und Rückwärtsprimers flankiert wird, erzeugt wird,
- der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 45 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Annealing: 10 Sek. 55°C, Extension: 20 Sek. 72°C, Fluoreszenzmessung bei 72°C, Schmelzkurvenanalyse zwischen 65 und 94°C, Transitionsrate 0,1°C/Sek.
  - und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakflächen der Schmelzkurven ermittelt wird,
- und anschließend aus Eichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen eines mit Hilfe von Vorwärts- und Rückwartsprimer und mit genomischer DNA aus Prevotella intermedia 15 als Template erhaltenen Amplifikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetitors koamplifiziert wurden, und der Logarithmus des Peakflächenverhältnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molekülzahlverhältnisses von Probe und Kompetitor aufgetragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Molekülzahl des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Molekülzahl der Probe, und daraus unter Berücksichtigung der Anzahl von 5,3 16S rDNA-Kopien ie Prevotella intermedia-20
  - Zelle die Anzahl der Prevotella intermedia-Zellen ermittelt wird. 8. Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Eikenella corrodens in biologischen Proben mittels kompetitiver PCR unter Verwendung von Vorwärts- und Rückwärts-Primern, die an für Eikenella corrodens spezifische Teilsequenzen im 16S rRNA-Gen binden, und für die PCR erforderlichen Hilfs- und Nebenstoffen, einschließlich eines interkalierenden Fluoreszenzfarbstoffs, dadurch gekennzeichnet, daß
  - die Kompetitor-DNA in einer vorangegangenen PCR-Reaktion unter Verwendung von M13 Vorwärts- und Rückwärtsprimer und einem Template, das in einem Plasmid eine eukaryontische Basensequenz, deren Schmelztemperatur um 3°C niedriger als die des Amplifikates der Eikenella corrodens-DNA ist, enthält, die von den Bindungsstellen des Vorwärts- und Rückwärtsprimers flankiert wird, erzeugt wird,

25

35

45

50

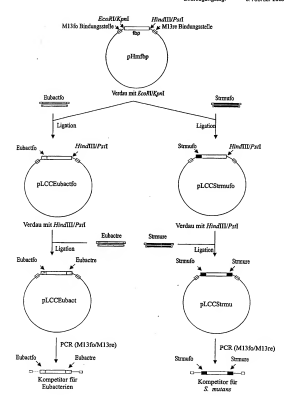
55

65

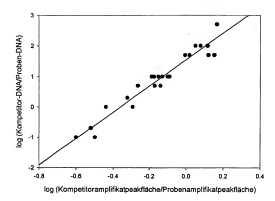
- der Ansatz einschließlich der biologischen Probe 45 mal folgendem Temperaturregime unterworfen wird: initiale 30 Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Denaturierung: 0 Sek. 94°C, Annealing: 10 Sek. 55°C, Extension: 20 Sek. 72°C, Fluoreszenzmessung bei 72°C, Schmelzkurvenanalyse zwischen 65 und 94°C, Transitionsrate 0,1°C/Sek.
  - und das Mengenverhältnis der Amplifikate von Probe und Kompetitor aus dem Verhältnis der mittels Integration erhaltenen Peakflächen der Schmelzkurven ermittelt wird,
- und anschließend aus Eichkurven, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhalten wurden, indem bekannte Mengen eines mit Hilfe von Vorwärts- und Rückwartsprimer und mit genomischer DNA aus Eikenella corrodens als Template erhaltenen Amplifikates mit verschiedenen, bekannten Mengen des Kompetitors koamplifiziert wurden, und der Logarithmus des Peakflächenverhältnisses von Probe und Kompetitor gegen den Logarithmus des Molekülzahlverhältnisses von Probe und Kompetitor aufgetragen wurde, aus dem Verhältnis der beiden Produktkonzentrationen und der bekannten Molekülzahl des zum PCR-Ansatz zugegebenen Kompetitors die DNA-Molekül-40 zahl der Probe, und daraus unter Berücksichtigung der Anzahl von 4 16S rDNA-Kopien je Eikenella corrodens-Zelle die Anzahl der Eikenella corrodens-Zellen ermittelt wird.
  - Verfahren nach Anspruch 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Kompetitor eine 217 Bp lange Teilsequenz der humanen Muskel-Fruktose-1,6-bisphosphatase enthält, die blunt in Smal/HincII-verdauten pUC18 kloniert wurde, und deren Schmelzpunkt bei 85,5°C liegt.

Hierzu 4 Seite(n) Zeichnungen

DE 101 32 147 A1 C 12 Q 1/68 6. Februar 2003

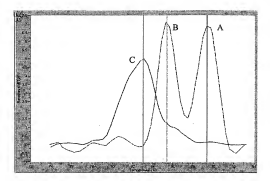


DE 101 32 147 A1 C 12 Q 1/68 6. Februar 2003



102 660/64

DE 101 32 147 A1 C 12 Q 1/68 6. Februar 2003



Schmelzkurven nach Koamplifikation gleicher molarer Mengen von Proben- und Kompetitor-DNA.

DE 101 32 147 A1 C 12 Q 1/68 6. Februar 2003

